# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-299828

(43)Date of publication of application: 14.11.1995

(51)Int.CI.

B29C 41/12 B29C 41/42 B29C 41/46 CO7D317/00 C08J 5/18 G02F 1/1335 B29L 7:00 CO8L 69:00

(21)Application number: 06-231126

(71)Applicant:

**TEIJIN LTD** 

(22)Date of filing:

27.09.1994

(72)Inventor:

TAKEYA YUTAKA

YONEMURA ARITAMI IWATA KAORU

**NITTA HIDEAKI** SASAKI TAKESHI

(30)Priority

Priority number: 05248082

Priority date: 04.10.1993

Priority country: JP

05263701 06 41001

21.10.1993 11.03.1994

JP JP

#### (54) OPTICAL POLYCARBONATE FILM AND PRODUCTION THEREOF

PURPOSE: To obtain an optical polycarbonate film excellent in optical characteristics such as transparency or the like. CONSTITUTION: In producing an optical polycarbonate film by spreading a dope over the surface of a support and heating the formed layer to evaporate a solvent, the dope to be used is prepared by a dissolving 10 pts.wt. of polycarbonate in 25-150 pts.wt. of a solvent containing 60wt.% or more of dioxolane. This polycarbonate film has a specific retardation value.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

28.11.1997

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

26.10.1999

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3062014

[Date of registration]

28.04.2000

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

11-18578 25.11.1999

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

# (11)特許出願公開番号

# 特開平7-299828

(43)公開日 平成7年(1995)11月14日

| (51) Int.Cl. <sup>6</sup> B 2 9 C 41/12 41/42 41/46 | 識別記号                | 庁内整理番号<br>7639-4F<br>7639-4F<br>7639-4F | FΙ      | 技術表示箇所                   |
|---|---------------------|---|---------|--------------------------|
| C 0 7 D 317/00<br>C 0 8 J 5/18                      | CEZ                 |   |         |                          |
| 0003 0/10   | CLL                 | 審查請求                                    | 未請求 請求  | 2項の数7 OL (全 13 頁) 最終頁に続く |
| (21)出願番号  | <b>特願平6</b> -231126 |   | (71)出題人 | ( 000003001<br>帝人株式会社    |
| (22)出顧日   | 平成6年(1994)9月        | 月27日                                    | (72)発明者 | 大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号 竹谷 豊 |
| (31)優先権主張番号   | 特顯平5-248082         |   |         | 東京都日野市旭が丘4丁目3番2号 帝人      |
| (32)優先日   | 平5 (1993)10月4日      | 3                                       |         | 株式会社東京研究センター内            |
| (33)優先権主張国  | 日本(JP)              |   | (72)発明者 | 皆 米村 有民                  |
| (31)優先権主張番号   | 特膜平5-263701         |   |         | 東京都日野市旭が丘4丁目3番2号 帝人      |
| (32)優先日   | 平5 (1993)10月21日     | 3                                       |         | 株式会社東京研究センター内            |
| (33)優先権主張国  | 日本(JP)              |   | (72)発明者 | 考治·日本 (本)                |
| (31)優先権主張番号   | <b>特顧平6</b> -41001  |   |         | 東京都日野市旭が丘4丁目3番2号 帝人      |
| (32) 優先日  | 平6 (1994) 3月11日     | 3                                       |         | 株式会社東京研究センター内            |
| (33)優先権主張国  | 日本(JP)              |   | (74)代理人 | 大 弁理士 前田 純博              |
|   |                     |   |         | 最終頁に続く                   |

# (54) 【発明の名称】 光学用ポリカーポネートフィルムおよびその製造方法

# (57)【要約】

【目的】 本発明は、透明性等の光学特性に優れた光学 用ポリカーボネートフィルムおよびその製造方法を提供 することを目的とする。

【構成】 すなわち本発明は、ドープを支持体上に流延 し、これを加熱して溶媒を蒸発させフィルムを製造する に際し、ジオキソランを60重量%以上含有する溶媒2 5~150重量部に対し、10重量部のポリカーボネー ト樹脂を溶解させたドープを使用することを特徴とする 光学用ポリカーボネートフィルムの製造方法である。ま た、本発明は特定のリターデーション値を有するポリカ ーボネートフィルムである。

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ドープを支持体上に流延し、これを加熱して乾燥させフィルムを製造するに際し、ジオキソランを60重量等以上含有する溶媒25~150重量部に対し、10重量部のボリカーボネートを溶解させたドープを使用することを特徴とする光学用ポリカーボネートフィルムの製造方法。

【請求項2】 ポリカーボネートの粘度平均分子量が1 0、000以上200、000以下である請求項1記載 の光学用ポリカーボネートフィルムの製造方法。

【請求項3】 溶媒がジオキソランを60重量%以上含有し、残りの成分がシクロペキサノン、テトラヒドロフランおよびジオキサンからなる群より選ばれる少なくとも一種の有機溶媒である請求項1記載の光学用ポリカーボネートフィルムの製造方法。

【請求項4】 ドープを支持体上に流延し、溶媒含有量が5~25重量性になるまで乾燥したフィルムを支持体から剥離し、中方向に収縮可能な状態で、下記式(1)を満足する温度(T)の範囲でそのTg の推移に合せて連続的または逐次的に昇温して乾燥することを特徴とする請求項1記載の光学用ポリカーホネートフィルムの製造方法。

### [数1]

$$(R_{40}-R_0) \cdot 10^4$$
, Mw < 3.0

[ 式中、Mwはホリカーボネートの粘度平均分子量を表す。]

【請求項7】 ポリカーボネートの粘度平均分子量 (Mw) が40、000以上200,000以下である請求 項6記載の光学用ポリカーボネートフィルム。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、光学用ポリカーボネートフィルムおよびその製造方法に関するものである。 【0002】

【従来の技術】ポリカーボネートフィルムは包装用達、 光字装置、表示装置その他各種産業用途に使用されてい るが、最近液晶表示装置など光電子装置において位相差 板、偏光板、プラスチック基板等の材料として注目され その街用化が進められている。とりわけ、近年の液晶デ イスプレーなかても進歩が著しいSTN型液晶デイスプ レー素子においては画像の正面および斜め方向から見た 視認性を向上させるために液晶層と偏光板との間で使用 する位相能フイルムとして推貫される。この位相差フイ ルムは、液晶層を透過した楕円偏光を直線偏光に変換す る役割を担っている。そして、その材質は主としてピス フェノールースからなるポリカーボネートの一軸延伸で イルムが用いられている。その理由は、(1)透明性が 高い、(2) 光学異方性を制御することが比較的容易で **ある、(3)耐熱性が比較的高い、(4)均質性が高い** など位相差板に要求される性質が優れているからてあ

Tg' - 50 C ≤ T ≤ Tg' ・・・(I) [Tg'(C) は残留溶媒を含むポリカーボネートのガラス転移点である。]

【請求項5】 ドープを支持体上に流延し、これを加熱して溶媒を蒸発させフィルムを製造する方法において、ジオキソランを60重量%以上含有する溶媒25~150重量部に対し、10重量部のポリカーボネートを溶解させたドープを支持体上に流延し、溶媒含有量が5~25重量%になるまで乾燥した後、フィルムを支持体から剥離し、中方向に収縮可能な状態で、下記式(1)を満足する温度(T)の範囲でその下g。の推移に合せて連続的または逐次的に昇温して乾燥することを特徴とする光学用ポリカーボネートフィルムの製造方法。

### 【数2】

Tg' -5.0で  $\le$  Tg' ・・・(I)  $= \{Tg' \mid (Y) | \text{ は残留落媒を含むポリカーボネートのガラス転移点である。} \}$ 

【請求項6】 フィルム面に対して垂直な方向のレターデーション値( $R_0$ )およびそれに対してフィルムの遅相軸を傾斜軸として $4.0^{\circ}$  傾けて測定したレクーデーション値( $R_{40}$ )が下記式( $\Pi$ )を満足する光学用ポリカーボネートフィルム。

#### 【数3】

 $\langle 3. 0 \cdots \langle 11 \rangle$ 

【0003】しかし、ピスフェノールーAからなるポリカーボネートフイルムにも欠点がある。このフイルムは均質性の面から、一般にはピスフェノールーAからなるポリカーボネートの塩化メチレン溶液からキャストされるが、位相差板用や液晶基板用フイルムは厚膜であるため高濃度ドープからキャストする必要がある。しかしながら、このボリマーの容解度は20重量を程度であり十分に高いとは言えない。しかも、高濃度ドープではポリマーは安定に存在せず、時間と共に結晶化に伴う白濁化やゲル化が、特に、製膜過程で白濁化(結晶化)が生しる場合が多い。

【0004】さらに、これらの光電子装置に使用されるフィルムは電子部品として周辺部品に悪影響を与えないこと、例えば長期間高温高湿度の雰囲気で使用される場合に分解して塩素イオン等を生しないことも必要である。通常このような光学用途には上述のように塩化メチレン溶液からキャスト製膜されたポリカーボネートフィルムが使用されるがこれらの要求を充足しているとは言い難い

【0005】位相差フィルムや液晶基板用フィルムに於いては高度の表面平滑性と制御された配向が要求されるが塩化メチレン溶液からこれらの要求を満足させる高度の品質の製品を得ることは容易ではない。

【0006】この様な、フィルムの製造にはその均一性 を維持するため押出し成形ではなく、溶液状態からの塗 膜を乾燥させるキャスト法が使用される。この溶液(ドープ)を作成する場合、これまでポリカーボネートに対しては、主として塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素が溶媒として頻度高イ使われている。しかしながら、これらの溶媒はハロゲンを含有しているので、その溶媒成分を蒸発、揮散させるに際して空気中の水蒸気成分と反応して、例えば、塩化水素で代表されるハロゲン化水素の副生が起こり、基板の腐食、あるいは作業環境の劣化等、環境上の問題を生じる可能性が多いと言われている。

【0007】またこのような、ハロゲン系溶媒を使用したドープからキャスト製膜したフィルムまたは基板(シート)中には微量の塩素などのハロゲン元素が残存するが、透明電極を構成するIT()(酸化インジウム)やTFT(Thin=FiImTransister)等の構成成分に対する影響が懸念される。高沸点の含ハロゲン系溶媒を使用したボリカーボネート溶液からキャスト製膜する場合には特に問題になる。

【0008】さらに、例えば塩化メチレン、テトラクロロエタン等の溶媒はボリカーボネートとの親和性が良く、そのため、溶液の粘度が高くなる傾向を示し、同し濃度で溶解させた場合粘度が極端に高くなり取扱い上問題を生しる場合や、逆に粘度を同じにするとより重合度の高いボリカーボネートを有利な農度に溶解させることが困難になる等の弱点を持っている。

【0009】同一ポリマーの樹脂溶液を異なる溶媒を用いて作成すると、その粘度は樹脂と溶剤との相互作用に支配される。通常、粘度の高い溶液を与える溶媒はそれが低い溶媒より、樹脂ー溶媒間の親和性が高くその様な溶媒中では、樹脂はより線状に延びた、分子間の絡み合いが起こり易い状態で存在し、一方親和性の低い溶媒中では樹脂分子はより丸まった状態で、分子間の絡み合いの起こりにくい状態で存在するとされている。一般にポリカーボネートの塩化メチレン溶液は粘度が高くこの溶液のキャストにより得られるフィルムは配向しやすく結果としてリターデーションの大きいフィルムになり易い欠点があった。

【0010】一方、ハロゲン元素を含有しない溶媒であるテトラヒドロフランにポリカーボネートを溶解させ、ドーブを作成する事も可能で、これを適当な基板に塗布し溶媒を蒸発乾燥させホリカーボネートの薄膜を得る方法が考えられる。しかしながら、テトラヒドロフランはホリカーボネートの溶媒として良好とは言えない。例えば、ホリカーボネートのテトラヒドロフラン溶液の場合、ホリカーボネートの分子量に依存する傾向があるものの、樹脂液組成物を調製した後、時間と共に、液組成物がゲル状態に変化し、まず見かけの溶液粘度の上昇が認められ、にごりの発生と共に、完全自濁状態のゲルとなり、最終的には流動性が欠落する状態となるので、ドー

プとして実用上に大きな問題がある。またテトラヒドロフラン溶液をキャストした膜厚の大きいフィルムは乾燥途中で特に白燭が発生し易い。

【0011】前述したようにテトラヒドロフランは安定性に問題を有している。また現在ポリカーボネートを溶解させるために、主として使用されている塩化メチレンには環境問題等がある。すなわち、塩化メチレンは発ガン性の恐れがあり、規制の対象になりつつある。その上、低沸点(沸点 4.1%)であるために工程から系外に揮散しやすく環境汚染が倍加される。

【0012】このために、これに代わる溶媒として、特開平2-227456号公報では、ジオキサンを用いることが提唱されている。しかしながら、ジオキサンは、1、4-の位置にエーテル結合を有する環状エーテルであり、その極性が、分子内部で相互に打ち消し合うので、ボリカーボネートのような極性の高分子を溶解する効能に限界があると判断でき、実際、ポリカーボネート20重量。以上の濃度では、溶解しない状態になることが多い。

#### [0013]

【発明が解決しようとする課題】 本発明は、ハロゲンを含有しない安定な低粘度のドープを使用し、光学特性、透明性等に優れた光学用ホリカーボネートフィルムを製造することを目的とする。また、本発明は、優れた光学特性を有するボリカーボネートフィルム、特に液晶表示装置に適用した場合視野依存性の少ない表示体を与えることが出来るフィルムを提供することを目的とする。

#### [0014]

【課題を解决するための手段】本発明者は広範な検討を 行い、キャストフィルムの製造に適した、溶媒、製膜条件等を検討した結果本発明に到達したものである。

【0015】即ち、本発明は、ドープを支持体上に流延し、これを加熱して乾燥させフィルムを製造するに際し、ジオキソランを60重量が以上含有する溶媒25~150重量部に対し、10重量部のポリカーボネートを溶解させたドープを使用することを特徴とするホリカーホネートフィルムの製造方法である。

【0016】本発明は、ポリカーボネートフィルムをキャスト法により製造するに際し、ジオキソランを主成分とする溶媒を用いた、保存安定性に優れたポリカーホネートドープを使用するものである。ジオキソランは、環状エーテル結合が、1.3ーの位置に存在する5員環の環状エーテルであり、常圧での沸点は約76℃近辺に存在する。

【0017】 4金明において、ポリカーボネートの溶解に使用する溶媒は、ジオキソラン単独溶媒または混合溶媒である。混合溶媒の場合は60重量窓以上、好ましくは80重量窓以上がジオキソランであることが望ましく、60重量窓上満になるとジオキソラン特有の性能を発揮せず好ましてない。40重量窓以下の量で共存する

溶媒としては、例えば、シクロハキサノン、テトラヒドロフラン、ジオキサン等から選ばれる少なくとも一種の有機溶媒であれば、本発明のキャストフィルム用の安定なポリカーボネートドープを作成することが出来る。これらの添加量や種類は、例えばキャスト成形物表面の平滑性の向上(レベリング効果)、蒸発速度や系の粘度調節などその溶媒の添加目的およびその効果により決定することができる。

【0018】本発明に於いてジオキソランと混合して使用する溶媒として、場合により塩化メチレンやジクロロエタンその他のハロゲン系溶媒をフィルム中に残存するハロゲン量が過剰に成らない範囲で使用することも可能である。本発明の方法によると、フィルム中のハロゲンイオン(特に塩素イナン)量を低く抑えることができるので、厳しい環境ドで長期間使用される液晶表示装置の部品、電子部品として優れた性能を示すことが期待される。

【0019】本発明のドープのホリカーボネートの溶解 比率については、ポリカーボネート樹脂10重量部に対 して溶媒が25重量部から150重量部であることすな わちドーフ中のホリカーボネートの農皮が6~29重量 %であることが望まして、ポリカーボネートの比率が上 昇すると、結晶化の進行が観測され、流動性が低下する ので好ましてない。また、溶媒の存在割合が、150重 量部よりも上昇すると、ドープの保存安定性には問題が ないものの、ポリカーボネートの実効農度が低下して実 用上、好ましてない。溶液の操作性の面から、より好ま しては、ホリカーボネート樹脂10重量部に対して溶媒 が25重量部から100重量部であることが望ましい。

【0020】上記ドープは、ポリカーボネートを、通常、室温以上溶媒の沸点以下の温度で溶媒に溶解して製造されるが、40℃以上70℃以下で溶解させることが好ましい。

【0021】本発明で使用するボリカーボネートについて特に制約はない。希望するフィルムの諸特性が得られるボリカーボネートであれば特に制約はない。一般に、ホリカーボネートと総称される高分子材料は、その合成手法において重縮合反応が用いられて、主鎖が炭酸結合で結ばれているものを総称するが、これらの内でも、一般に、フェノール誘導体と、ホスゲン、ジフェニルカーホネート等からの重縮合で得られるものを意味する。通常、ピスフェノールームと呼称されていると、2ーピス(4ーヒドロキンフェニル)プロバンをピスフェノール成分とする下記繰返し単位で表わされるボリカーボネートが好まして選ばれるが、適宜各種ピスフェノール誘導体を選択することで、ポリカーボネート共重合体を構成することが出来る。

[0022]

【化1】

【0023】かかる共重台成分としてこのピスフェノー ルーA以外に、ビス(4ーヒドロキシフェニル)メタ シ、1、1 ーピス(4 ーヒドロキシフェニル)シクロペ キサン(以下ピスフェノールーZと略記)、9,9-ビ ス(4-ヒドロキシフェニル)フルオレン(以下ビスフ ェノールドレと略記)、1,1-ピス(4-ヒドロキシ フェニル) -3、3、5-トリメチルシクロヘキサン、 2、2-ビス(4-ヒドロキシー3-メチルフェニル) プロハン、2、2 - ピス(4 - ヒドロキシフェニル)-2=フェニルエタン、2、2-ビス(4-ヒドロキンプ エニル) -1、1、1、3、3、3 - ヘキサフロロプロ パン、ピス(4 - ヒドロキシフェニル)シフェニルメタ ン、ピス(4ーヒドロキシフェニル)サルファイド、ピ ス(4-ヒドロキシフェニル)スルフォン等をあげるこ とができる。また、一部にテレフタル酸および、または イソフタル酸成分を含むホリエステルカーボネートを使 用することも可能である。このような構成単位をピスプ ェフール-Aからなるポリカーボネートの構成成分の- -部に使用することによりホリカーボネートの性質、例え ば耐熱性、溶解性を改良することが出来ることができ

【0024】ここで用いられるポリカーボネートの粘度平均分子量は、10,000以上200,000以下であれば、好適に用いられる。2万~12万が特に好ましい。粘度平均分子量が10,000より低いと得られるフィルムの機械的強度が不足する場合があり、また400,000以上の高分子量になるとドープの粘度が大きくなり過ぎ取扱い上問題を生じるので好ましくない。なお粘度平均分子量は、ポリカーボネートの塩化メチレン溶液中で求めた固有粘度を、マーケーホウインクー桜田(Mark-Houwink-Sakurada)の式に代入して計算した。この際の各種係数は、例えば、ホリマーハンドブッケ 第3改訂版 ウイリー社(1989年)(Polymer Handbook 3rd Ed. Willey、1989)の7~23ページに記載されている。

【0025】さらに具体的にドープの粘度で表現すると、500~100、000cp×程度であることが好ましい。ドープ粘度が500cp×以下になると流動性が上がりすぎて取扱い上困難を来す、一方粘度が100、000cp×以上になると平滑性に優れたフィルムを得ることが難してなる。

【0026】同しポリマーを溶解した場合であっても溶媒によりその系の粘度は変化する、これは溶媒とポリマーの間の親和性等の差異によるものとされる。この点、本発明で使用するジオキソランは系の粘度が低くなる傾

向を示すのて、同粘度であればより高濃度の溶液を得る ことが可能でありその工業的価値は大きいものがある。

【0027】本発明によると、残存溶媒量の低いキャストフィルムを容易に得ることができる。例えば、塩化メチレンの沸点40℃に対してジオキソランの沸点は76℃であるが、同様の乾燥条件下で処理した場合の残存溶媒量に有意な差はない。これはホリカーボネート分子と溶媒分子の相互作用に基づくものと推定されるが全く予想されなかった事実である。このため、本発明によるとジオキソランは塩化メチレンほど低沸点の溶媒でないにもかかわらず同様な設備、コストで工業的に有利に乾燥することが可能になる。同時にジオキソランは非ハロゲン系溶剤であるので前述のように、地球環境的にも、フィルム中の塩素イナン含量を低減させる目的にも共に有利である。

【0028】本発明においてはポリカーボネート溶液を支持体上に流延した後、加熱して溶媒を蒸発させることによりフイルムを得る。本発明のフィルム製造工程は (1)キャスト工程、(2)前乾燥工程、(3)後乾燥

工程の3工程からなる。(1)キャスト工程はドープを 支持体に流延する工程であり、(2)前乾燥工程は流延 したドープから大部分の溶媒を蒸発除去する工程であ り。(3) 孫乾燥工程は強りの容媒を除去する工程であ

り、(3)後乾燥工程は残りの溶媒を除去する工程である。

【0029】すなわち本発明は、前述のドープを支持体上に流延し、溶媒含有量が5~25重量%になるまで乾燥したフィルムを支持体から剥離し、中方向に収縮可能な状態で、下記式(1)を満足する温度(T)の範囲でそのTg の推移に合せて連続的または逐次的に昇温して乾燥することを特徴とする光学用ポリカーボネートフィルムの製造法である。

[0030]

# 【数4】

 $Tg' - 50C \le T \le Tg' \qquad \cdots \qquad (1)$ 

[Tig' (\*C) は残留溶媒を含むホリカーボネートのガラス転移点である。]

【0031】(1)キャスト工程では、ダイから押し出す方法、ドクタープレードによる方法、リバースロールコークーによる方法等が用いられる。正業的にはダイから溶液をベルト上もしくはドラム上の支持基板に連続的に押し出す方法が最も一般的である。

【0032】用いられる支持体としては特に限定はないが、ガラス基板、ステンレスやフェロタイプ等の金属基板、ポリエチレンテレフタレート等のプラスチック基板等が用いられる。しかし、4年期の主眼となる高度に光学等方性、均一性の優れたフイルムを製膜するには鏡面仕上げした金属基板が最も一般的に用いられる。

【0.033】本発明のキャスト時のドープ温度は、1.0~6.0℃、好ましては3.0~5.0℃の範囲で行われる。 平滑性の優れたフイルムを得るためにはダイから押し出 された溶液が支持体上で流延・平滑化する必要がある。 この際キャスト時のドープ温度が高すぎると平滑になる 前に表面が乾燥・固化が起きるため好ましくない。

【0034】また、上記ドープは通常室温以上客媒の沸点以下で保存されるが、40℃以上60℃以下の温度で保存することが好ましい。

【0035】(2)前乾燥工程は、出来るだけ短時間に支持体上に流延された溶液から大部分の溶媒を蒸発除去する必要がある。しかしながら、急敵な蒸発が起こると発泡による変形を受けるために、乾燥条件は慎重に選択すべきである。本発明においては、30~130℃、好ましくは40~120℃の範囲で乾燥される。この際、この温度の範囲で逐失または連続的に昇温乾燥を行うと、高度な平滑性を失わずに幼業的な乾燥が出来る。

【0036】また、乾燥を効率的に行うために、風を连ってもよい。一般に風速は、20m(种以下、好ましくは15m/种以下の範囲が用いられる。それ未満では効果が十分でなく、逆にそれを越えると風の擾乱のために平滑面が得られないために好ましくない。この際、乾燥工程の初期段階では風速を押え、逐次的ないしは連続的に風速を増す方法が好ましく用いられる。

【0037】この段階ではフイルムは支持体上にあり、この工程の最後に支持体から剥離される。その際に残留溶媒量が高いとフイルムが柔らかいためにフイルム内でポリマーの流動変形が起きる。一般には、その残留溶媒量は5~25重量%、好適には5~20重量%。さらに好適には10~20重量%の範囲が選択される。

【0038】(3)後乾燥工程においては、支持体から 剥離したフイルムを更に乾燥し、残留溶媒量を下げる。 最終残留溶媒量は3重量%以下、好ましくは2重量%以 下である。さらに好ましくは1重量%以下である。

【0039】この工程においては、フィルムは幅方向に 収縮可能な状態とする。すなわち、テンターでフィルム の端部を支持する方式は採用しないことが望ましい。

【0040】一般にこの工程では、ピンテンター方式でフイルムを搬进しながら乾燥する方式が採られる。しかし、テンター方式では、フイルムの自重、溶媒の蒸発による収縮、あるいは風圧等のためにフイルムに不均一に力が加わる。でも巻取りのたこの力は、一見僅かなようではあるが、参考例1で立証するように高度に光学等方性が要求されるフイルムの製膜には無視出来ない。しかも、この工程に入る段階では大量の残留溶媒を含むために、特に変形を受けやすい状況にあるからなおさらである。

【0041】乾燥温度T(乳)は下記式(1)を満足する範囲で行う。参考例2(図1)で立証するようにポリカーボネートのガラス転移点は残留溶媒量に大きご依存し、残留溶媒量の増加と共に顕著に低下する。それに伴って、フイルムは著し、変形しやすごなる。このような観点から、この工程での乾燥温度は特に厳密に制御する

必要があるからである。

【0042】本発明においては、乾燥温度を、

[0043]

【数5】

 $(Tg' - 5)(\Upsilon) \le T \le Tg' \cdot \cdot \cdot (1)$ 

[但し、Tg'( $\mathbb{C}$ ) は残留溶媒を含むフイルムのガラス転移点である。]の温度(T)範囲でそのTg。の推移に合わせて連続的または逐次的に昇温して乾燥することによりこの目的が達成される。好ましくは、(Tg' $-20\mathbb{C}$ )  $\leq T$   $\leq$  Tg'である。

【0.0.4.4】ここにおいて、 $Tg^*$ は残留溶媒量に依存するばかりでなく溶媒の種類にも依存する。後乾燥工程では、フイルムが搬送されていく過程で残留溶媒が減少して行き、それに伴って $Tg^*$ は上昇して行く。従って、この工程でフイルムの歪を生じさせずに効率的に乾燥するためには、 $Tg^*$ に併せて昇温させる。温度が $Tg^* = 5.0 \%$ 未満では効率的に乾燥をすることが出来なくなり好ましくない。逆に $Tg^*$ を越えると歪が生じるために好ましくない。

【0045】また、温度は連続的に昇温させてもよいが、設備的には3~10段階、好ましくは4~7段階に分けてそのTg^に応じて逐次的に昇温する方法が好ましく採用される。この際、前乾燥工程同様に風を送ることにより有利に乾燥することが好ましい。

【0.0.4.6】またフイルム搬送速度は、特には限定はないが一般には、 $0...5\sim1.5\,\mathrm{m}$  分、好ましくは $1\sim1.0\,\mathrm{m}$  分の範囲で行われる。

【()()47】このように樹脂が溶媒を含んだ状態ではそのガラス転移点(Tg\*)が低下する。一方、溶媒を含んだ状態でフィルムを延伸すると溶媒を含まない場合と

 $(R_{40} - R_0) \cdot 10^4$ , Mw < 3. 0

式中、Mwはポリカーボネートの粘度平均分子量を表す。Mwは4万以上、20万以下であることが好ましい。なお、粘度平均分子量は、前述の方法で求めた値である。

【0.053】  $(R_{40}-R_0)\cdot 1.0^4$  $\ell$  Mwが3.0より大きい場合はフィルムの位相差の角度依存性が大になりやすく、特に液晶セル用基板としては光学的等方性に欠け、同時に位相差フィルム用の原反としてもレターデーション値のばらつきが大きく好ましくない。

【0.054】本発明のフィルムの膜厚には特に制約はないが、 $5\sim500\,\mu\mathrm{m}$ 、好ましくは $1.0\sim300\,\mu\mathrm{m}$ である。たたし、多段キャスト法やラミネート法等の活用により所望の膜厚の大きい製品をうることは可能である。

【0055】この光学用ポリカーボネートフィルムは、 前述のドープを支持体に流延し、これを加熱して乾燥さ せることにより製造することができる。

[0056]

【発明の効果】本発明によれば、ジオキソランを主成分

同様、配向が生じるが、その配向量は溶媒の種類、含有量により変化する。本発明のジオキソランまたはジオキソランを主成分とする溶媒を含むポリカーボネートフィルムの場合、延伸すると配向度(リターデーション値に対応する)の延伸温度依存性は低く、同じ量の塩化メチレンを含むフィルムのそれと明らかに有利であり、このような状態で延伸することによりリターデーションのばらつきの少ない位相差フィルムを製造する場合に有利に利用することが出来る。(実施例13~17)

【0048】よって、本発明方法によって得られたフィルムを、該フィルム中の溶媒含有量が0.3~5重量%の状態、好ましくは0.5~3重量%の状態で延伸することにより、均質な位相差フィルムが得られる。

【0.04.9】 得られたフィルムの厚みは、特に制約はないが、一般には $5 \sim 5.0.0 \, \mu \, \mathrm{m}$ 、好ましくは $1.0 \sim 3.0 \, 0.0 \, \mu \, \mathrm{m}$ である。

【0050】また、本発明においては、上記フィルム製造工程は空気中で行われてもよいし、窒素ガスあるいは 炭酸ガス等の不活性ガス雰囲気中で行われてもよい。特に前乾燥工程は、支持体上に流延された溶液から大部分の溶媒を除去する必要があるため、安全性の面等から該不活性ガス雰囲気中で実施するのが好ましい。

【0.051】本発明によれば、フィルム面に対して垂直な方向のレターデーション値( $R_0$ )およびそれに対してフィルムの遅相軸を傾斜軸として4.0。傾けて測定したレターデーション値( $R_{40}$ )が下記式(II)を満足する光学用ポリカーポネートフイルムが提供される。

[0052]

【数6】

#### < 3. 0 $\cdot \cdot \cdot \cdot$ (II)

とする溶媒にポリカーボネートを溶解して得られる、低 粘度で溶液粘度の上昇、にごりの発生のない、良好なポ リカーボネートドープを使用することにより透明性に優 れ、光学異方性の低いポリカーボネートのフィルムを得 ることができる。

【0057】また、本金明によれば、ボリカーボネートの溶液からフィルムをキャストする際、その乾燥条件を厳密に制御することにより、光学等方性、均一性に優れた透明・平滑フィルムを得ることが出来る。

[0058]

【集施例】以下に、実施例により本発明を詳述する。実 施例中の測定項目は以下の方法で測定した。

残存溶媒量:試料を150℃で16時間乾燥し前後の重 量測定から求めた。

熱収縮量率:10cmの試料フィルムについて140 1、30分加熱前後の長さを測定してもとめた。

ペース値: 島津製作所(株)製紫外可視分光器(UV-240)を使用し測定した。

溶液粘度の測定:東京計器(株)B型粘度計BH型を使

用25℃で測定した。

ドープ安定性:それぞれの樹脂溶液を50mlの試料瓶 に密閉し室温で放置しその外観を観察し、その外観の変 化を次のように記載した。

三): 3日間放置後、外観変化無し

・:3日間放置後、固化または白濁化

リターデーション:神崎製紙(株)製自動複屈折計(KOBRA-21AD)を使用し590nmの可視光における複屈折値を測定した。

【0059】 [実施例1] ピスフェノールAからの構成 単位よりなるポリカーボネート樹脂(帝人化成(株)製 パンライト、登録商標、L-1225、粘度換算分子 量 24.000) 12重量部をジオキソラン88重量 部に加えて十分撹拌を行い、ドープを作成した。得られ たドープを室温で放置し外観の変化を観測したが、ドー プ作成後7日間粘度上昇は観測されず、流動性は保たれ ているのが観測できた。

【0060】このドープ液を、ガラス板にクリアランス 0.4mmのドクタープレードで流延して、100℃に て30分加熱処理を行い乾燥した処、透明なフィルムが 得られた。

【0061】 [実施例2] ビスフェノールAからの構成 単位よりなるポリカーボネート樹脂(帝人化成(株)製 パンライト、登録商標、C-1400、粘度換算分子 電 37,000) 12重量部を、ジオキソラン70重 量部と塩化メチレン18重量部に溶解したドープの保存 安定性を調べたところ、10日間の静置ではゲル状態へ の変化が観測されなかった。このドープを用い実施例1 と同し方法で製膜したところ透明なフィルムが得られ た。

【0062】 [実施例3] ポリカーボネート樹脂(帝人化成(枠)製 バンライト、登録商標、L-1225、粘度換算分子量 24,000) 15重量部を予めジオキソラン55重量部とジオキサン30重量部を混合して均一となった溶媒に少しずつ加えてドーブを作成した。このドープの保存安定性を調べた処、1週間の保存でも流動性が観測され、ゲル化の挙動は認められなかった。

得られたドープを用い実施例1と同じ方法で製膜を行い、透明なフィルムを得た。

【0063】 [実施例4]

(ドープの作成)表1に示すポリカーボネート樹脂をジオキソランに加えて50℃で十分撹拌を行い、溶液を作成した。こうして得られたポリカーボネート樹脂液の30℃における粘度をB型粘度計を用いて測定した。また室温および50℃でそれぞれ放置し、3日後の外観の変化を観察したが何れも安定で外観上の変化は認められなかった。結果をまとめ表1に示す。

【0.0.6.4】  $(77\mu\Delta o$ 製造)表1中の \*1 で示すビスフェノールAからの構成単位よりなるポリカーボネートを20重量%の濃度となるようにジオキソランに溶解したドーブを、6.0 %に保持したガラス板にクリアランス0.8 mmのドクターブレードで流延して、約2分間放置後、8.0 %、風速0.9 m、沙にて1.5分乾燥後得られたフィルムをガラス基板から剥離し、1.3.0 %、風速1 m ではて3.0 分加熱処理を行い乾燥した。こうして透明なフィルム (ペーで値 0.6) が得られた。このフィルムのリターデーション値は4.n mであった。

【0.065】 [比較例1]

(ドープの作成) 実施例1の操作を溶媒を塩化メチレンに変更し25℃で撹拌溶解した以外全で同様に行った。 測定も同し条件で行った。これらの結果を表1にまとめた。結果を見ると明らかなように、同条件で測定した溶液粘度はジオキソラン溶液の約2倍であった。外観上の変化は認められなかった。

【0.066】 (フィルムの製造)表1中の \*1 で示すボリカーボネート (C-1400) を2.0重量%の濃度となるように塩化×チレンに溶解したドープから得られたフィルムのペーツ値は0.1であった。このキャスト時の基板温度は2.0で、初期の乾燥温度は4.0でであった。このフィルムのリターデーション値は6.nmであった。

[0067]

【表1】

| ポリカーボネー                | - ト  | ジオキソランを          | 用いたドープ | 塩化メチレンを用いたドープ |             |  |
|------------------------|------|------------------|--------|---------------|-------------|--|
| 構成単位                   | 分子量  | <b>ポリカー科ート造度</b> | 粘度     | 刺补科十温度        | 粘度<br>(cps) |  |
| W 104 UL               | (JS) | (重量%)            | (cps)  | (重量%)         |             |  |
| ピスフェノールーA +1           | 3. 7 | 2 0              | 2700   | 2 0           | 5300        |  |
| ** *2                  | 7. 0 | 15               | 12000  | 1 5           | 27000       |  |
| .** *3                 | 6. 9 | 15               | 10100  | 1 5           | 25000       |  |
| ″ #4                   | 10.5 | 8                | 6200   | 8             | 15000       |  |
| EX7x/-4-4 (95EM) 7 45  |      |                  |        |               |             |  |
| EXTINUE ( SEME)        | 3. 7 | 2 5              | 11000  | 2 5           | 28000       |  |
| EX7±/-4-4 (954A9) 7 +6 |      |                  |        |               |             |  |
| EZ71/-1-PL ( SEAN)     | 3. 7 | 2 5              | 9800   | 25            | 27000       |  |

- \*1:C-1400、帝人化成(株)パンライト®、粘度換算分子量37.000、Tg156℃
- #?:粘度换算分子量?0,000、Tg162℃
- #3 :粘度换算分子量69,000、Tg161℃
- 料 : 粘度換算分子量105,000、Tg162℃
- #\$ : ピスフェノールーA (95モル%) とピスフェノールー2 (5モル%) の共重合ポリカーボ オート、粘度換算分子量37.000、Tg158℃
- 46 ピスフェノールーA (95モル%) とピスフェノールーFL (5モル%) の共重合ポリカー ポネート、粘度接算分子量37.000、Tg165℃

ポリカーボネート濃度はドープ全重量に対するポリカーボネートの重量%である

【0068】 [実施例5~11, 比較例2~6]

(ドープの製造) 実施例1と同様に表2に示す各種組成 の溶媒に、表2に示す実施例1で使用した各種ポリカー ボネートを表2に示す濃度溶解させそのドープの挙動を 観察した。溶媒の組成、ドープ粘度得られたドープの安 定性等について実施例1と同様な方法で測定した。その 結果を表2に示した。

【0069】(フィルムの製造)これらのドープを、ガ ラス板にクリアランス 0.8 mmのドクタープレードで

流延して、80℃にて15分間加熱した。加熱後の残存 溶媒量を表3に示す。その後フィルムをガラス板から剥 離し表3に示す乾燥温度、時間で、巾方向に収縮可能な 状態で加熱処理を行い乾燥し、厚さ、約100μmのフ ィルムを得た。こうして得られたフィルムの残存溶媒 量、ヘーズ値、リターデーション、その熱収縮率、フィ ルムの濁度を測定し、それらの結果を表3に記載した。 [0070]

【表2】

|             | ポリカーオ          | (* - r              |                | <b>冷</b> 媒 |                 | }     | Γ        |      |
|-------------|----------------|---------------------|----------------|------------|-----------------|-------|----------|------|
|             |                |                     |                | 他の         | 港煤              | ポリカーボ | Ì        | ドーブ  |
| 27          | 雅椒             | 分子量                 | <b>プオキ</b> ツラン | 糖菜         | 北京量             | ネート進度 | ドープ粘度    | 安定性  |
|             |                | (X10 <sup>4</sup> ) | (重量%)          |            | ( <b>111%</b> ) | (重量%) | (cps)    | 3日数  |
| 完施例 5       | C-1400         | 3. 7                | 0.8            | まりまとドロフラン  | 20              | 15    | 2900     | 0    |
| ~ 6         | -              | ~                   | -              | ジナロペキサイン   | ~               | -     | 4100     | ~    |
| ~ 7         | "              | -                   | 60             | ~          | 40              |       | 5100     | . بد |
| ~ 8         | •              | -                   | 80             | 塩化メチレン     | 20              | 20    | 3600     | ~    |
| ~ 9         | •              | -                   | 60             | -          | 40              | -     | 4000     | ~    |
| <b>~</b> 10 | BP. 25 *1      | 5. 2                | 100            |            | 0               | -     | 11200    | *    |
| <b>7</b> 11 | BP. /FL54      | 3. 7                | ~              |            | 0               | -     | 2700     | ~    |
| 比較例2        | C-1400         | ~                   | 0              | テトラヒドロフラン  | 100             | 20    | 900(500) | ×    |
| <b>*</b> 3  | -              | -                   | 0              | ジオキサン      | -               | -     | 6800     | -    |
| ~ 4         | ~              | •                   | 0              | シナロペキサノン   | ~               | ~     | 7900     |      |
| ~ 5         | BP. 25 1       | 5. 2                | 0              | 塩化メチレン     | -               |       | 26000    | 0    |
| ~ 6         | 8 P. 'F L 5 12 | 3. 7                | . 0            | ~          | ,,              |       | 4450     | ~    |

- #1:BP/25:ビスフェノールーAとピスフェノールーで(5モル%)の共重合体(粘度平均分子量3.7万)
- 11:BPYFL5:ピスフェノールーAとピスフェノールーFL(5モル%)の共量合体(粘度平均分子量3.7万)

ポリカーボネート過度はドープ全重量に対するポリカーボネートの重量%である

|     |    | 80℃で155<br>無後の養存 |   | 乾    | 条件      | <b>残存海媒量</b> | 透明   | 光学等方性 | 無収縮率 | 黄芩   |
|-----|----|------------------|---|------|---------|--------------|------|-------|------|------|
| #4  | ,  |                  |   | (°C) | (∎ i e) | (重量%)        | (%)  | (n m) | (%)  |      |
| 英族伊 | 15 | 9.               | 8 | 135  | 30      | 1. 4         | 0. 9 | 7     | 0. 4 | 外觀透明 |
| ~   | 6  | 15.              | 0 | "    | ~       | 1. 8         | 0 5  | 6     |      |      |
| "   | 7  | 20.              | 0 | ~    | •       | 2. 0         | 0 9  | 7     | 2. 0 | •    |
| "   | 8  | 9.               | 2 | 130  | 15      | 0. 7         | 0 3  | 6     |      | •    |
| •   | 9  | 9.               | 0 | *    | 20      | 1. 1         | 0. 5 | 5     |      |      |
| *   | 10 | 9.               | 8 | 135  | 30      | 1. 3         | 0 3  | 4     | 0. 3 | ~    |
| •   | 11 | 9.               | 9 | 7    | ~       | 1. 4         | "    | 5     |      | "    |
| 比较多 | 12 | 9                | 7 | 130  | ~       | 2. 1         | 27.7 | 8     | 0.8  | 台灣化  |
| •   | 3  | 12.              | 0 | 135  | ~       | 2. 7         | 0 3  | 11    |      | 外翻透明 |
| #   | 4  | 3 2              | 1 | ~    | "       | 4. 5         | 13.5 | 12    | 1. 8 | 白雾化  |
| 7   | 5  | 8                | 3 | 120  | 10      | 0. 9         | 0.3  | 9     |      | 外被透明 |
|     | 6  | 8                | 3 | ~    | *       | 1. 0         | 0. 1 | 8     |      | *    |

【0072】 [参考例1] ビスフェノールーA由来のポリカーボネート (粘度平均分子量3.7・ $10^4$ ) のポリカーボネートを塩化メチレンに溶解して20重量%の溶液から、膜厚 $102\mu$ mのフイルムを作製した。

【0073】このフイルムについて種々の温度で引っ張り試験を行い、弾性限界の範囲で強度(P)と伸度

(E) との比(P, ´E) を求めた。また対応する温度で種々の伸度(E) に対応する位相差(Re) を測定し、Re/´Eを求めた。結果を表4に示す。

 厚10μm、1m幅のフイルムを巻き取る場合に、Reを例えば10nm以下に抑えるために許される最大張力(T)を求めることが出来る。表4から明かなように、Tも温度がTg'に近づくに従って激減する。例えば、100℃では20kgまで許されるのに対して、150℃では僅か0.76kgの小さい力がかかると位相差10nmにまて達する。この結果は、残留溶媒を含まないフイルムであるにもかかわらず、Tg'近傍では僅かな力でも光学歪が生じることを示している。残留溶媒を含むとTg'が大幅に低下するために更に微少の応力により光学歪が生じる。

[0075]

【表4】

|     | ,                     | ,                   |                          | ,    |
|-----|-----------------------|---------------------|--------------------------|------|
| 温度  | P/E                   | Re/E                | Re/P                     | Т    |
| (℃) | (kg/mm <sup>2</sup> ) | (nm)                | (nm/kg/mm <sup>2</sup> ) | (kg) |
| 100 | 110                   | $5.6 \times 10^{3}$ | 5.1 × 10 <sup>1</sup>    | 20   |
| 110 | 110                   | $4.5 \times 10^{3}$ | 5.0 × 10 <sup>1</sup>    | 20   |
| 120 | 7 2                   | $4.3 \times 10^{3}$ | 6.0 × 10 <sup>1</sup>    | 1 7  |
| 130 | 4 8                   | $3.6 \times 10^{3}$ | $7.5 \times 10^{1}$      | 1 3  |
| 140 | 4.4                   | $3.4 \times 10^3$   | $7.7 \times 10^{2}$      | 1.3  |
| 150 | 1.8                   | $2.3 \times 10^{3}$ | 1.3 × 10 <sup>3</sup>    | 0.76 |
| 160 | 0.47                  | $1.7 \times 10^{3}$ | $3.7 \times 10^{3}$      | 0.27 |

【0.0.7.6】 [参考例2] 参考例1で用いたポリカーボネートを塩化メチレン、1、3 ージオキソラン、1、4 ージオキサン、1, 2 ージクロロエクン、シクロヘキサノンにそれぞれ溶解して、2.0 重量%の溶液を調製した。これらの溶液から乾燥条件を変化させることにより残留溶媒量の異なる膜厚1.0.0  $\mu$ mのフィルムを作製し

た。これらのフイルムのガラス転移点(Tg\*)を図1 に示す。図から明かなごとくTg\*は検討したすべての フイルムについて残留溶媒量が増すに従って著しく低下 した。また、低下の程度は溶媒の種類に大きく依存し た。

【0077】[実施例12] ピスフェノールーAと2,

2-ピス(4-ヒドロキシフェニル)シクロペキサン (モル比 9.5 5 ) からなる粘度平均分子量 4 4 + 1 0 4 のポリカーボネート共重合体を 1 1 3 - ジオキソランに溶解した 2 0 重量 % 溶液を用いて連続製膜を行った。

【0078】キャステイング装置は、ダイからベルトへ 押出し、ベルトが4段階に区分された前乾燥炉に接続さ れている方式を採用した。また、後乾燥炉はベルトから 剥離したフイルムがも段階に区分された炉を採用した。 この装置を用いて、キャストした後、前乾燥炉の温度を 逐次、40、80、90℃に昇温し、最後に40℃にし て冷却した。そして、残留溶媒量が13.5重量%のフ イルムにした。この段階でベルトからフイルムを剥離し て後乾燥炉に正った。後乾燥炉の温度を残留溶媒量に応 して40℃(残留溶媒量13、5°m、Tg'=50 で)、75℃ (残留溶媒量5、5%、Tg'=91 て)、100℃ (残留溶媒量3.2%、Tg'=113 で)、120℃ (残留溶媒量1.2%、Tg'=141 で)、140℃(残留溶媒量0.8%、Tg'=145 む)に昇温して乾燥フィルムを得た。かくして得られた フイルムの残留溶媒量は0、3重量%であった。厚みは 100±1. 3μmであり極めて均質であった。また透 過率は91%であった。その位相差(Re)は17±2 nmであり極めて異方性およびその変動範囲の小さい? イルムであった。

【0079】 [実施例13~17] 表5に示すポリカーボネート樹脂をジオキソランに加えて50℃で十分撹拌を行い、15%濃度の溶液を作成した。室温に保持したポリカーボネート樹脂溶液を、60℃に保持したステン

レス基板にクリアランス0.8mmのドクターブレードで流延して、約2分間放置後、9.0℃で1.0分間、1.20℃で2.0分間予備乾燥した後、基板よりフィルムを剥離した後、、1.3.5℃で本乾燥を行った。得られたフィルムの膜厚、残存溶媒量及びレターデーション値を測定して( $R_{40}-R_0$ )・ $1.0^4$ / Mwを求めた。結果を表5に示す。表中、番号の末尾のアルファベットのAは予備乾燥が終了段階の試料、同様に末尾のBは本乾燥終了の試料を表す。

【0.080】 [集施例 1.8] 表 5 に示すポリカーボネート樹脂をジオキソランに加えて 5.0 で 1.5 % 濃度の溶液を作成した。室温に保持したポリカーボネート樹脂溶液を、4.0 で 1.5 化保持したステンレス基板に 1.5 を 1.5 化 1

【0.081】 [比較例 $7\sim12$ ] 実施例1.8と同じ操作を、溶媒を塩化メチレンに変更し2.5℃で撹拌溶解した以外全で同様に行った。乾燥は4.0℃で1.0分間、8.0℃で8.0分間、基板よりフィルムを剥離後本乾燥は1.30℃で1時間行った。そのた測定は実施例と同様に行った。結果を表5にまとめた。

[0082]

【表5】

|     | ポリカーボネート |      |                           | - F   | フイルムの特性値 |                |      |                                 |        |  |  |
|-----|----------|------|---------------------------|-------|----------|----------------|------|---------------------------------|--------|--|--|
| İ   |          |      | 雅報                        | 分子量   | 1000年    | 残溶媒量           | レタ-  | デーション                           |        |  |  |
| 1   | r .      | 号    | (割合)                      | USD . | (µm)     | ( <b>v</b> 1%) | R    | R <sub>10</sub> -R <sub>8</sub> | MOF*   |  |  |
|     | 13       | 13 A | ピスフェリー <b>ルム (本モポリマー)</b> | 3. 7  | 9 4      | 7. 9           | 6. 5 | 7. 2                            | 1. 91  |  |  |
| ļ   | L        | 13 B | 77                        |       | 9 0      | 0.4            | 6. 0 | 6. 9                            | 1.87   |  |  |
| 実   | 14       | 14 A | Ex7±J-48 (4E\$17-)        | 6. 9  | 90       | 6. 0           | 4. 7 | 10.5                            | 1. 52  |  |  |
| ^   | l '``    | 14 B | 11                        |       | 8 8      | 1. 2           | 3. 9 | 8. 5                            | 1. 23  |  |  |
|     | 15       | 15 A | EX7±1-AA (98+AN) -        | 5 3   | 117      | 7. 3           | 6. 7 | 10.7                            | 2 00   |  |  |
| 100 | ٠. ا     | 15 B | KX3:1-41 ( 14M0 ]         | "     | 109      | 0. 9           | 6. 1 | 9. 2                            | 1. 73  |  |  |
| -   | 16       | 16 A | EX711-44 (97E4%) -        | 7. 3  | 94       | 7. 7           | 5. 4 | 12.4                            | 1.70   |  |  |
|     | ' "      | 16 B | EXTEL ( JEAN)             | -     | 96       | 1 >            | 6. 9 | 11.8                            | 1 81   |  |  |
| 94  | 17       | 17 A | Ex7:1-44 (9944%)          | 7. 8  | 89       | > 7            | 5. ß | 14.2                            | 1 82   |  |  |
| "   |          |      | EX7x1-AFL ( 1EAM)         |       |          |                |      |                                 |        |  |  |
|     | ! 8      | 18 A | EXTEI-NA (904AN)          | 16 0  | 88       | 10.8           | 7. 3 | 21.5                            | 1 34   |  |  |
|     | ١.,      |      | EX7x1-AEL (10EAN)-        |       |          |                |      |                                 |        |  |  |
| Г   | 7        | 7 A  | ピスフェノールム (本モポリマー)         | 3. 7  | 103      | 7. 5           | 4. 3 | 15.3                            | 4. 11  |  |  |
|     | `        | 7 B  | *                         | ] .   | 101      | 1 >            | 5. 4 | 15. 2                           | 4. 09  |  |  |
| bt. | 8        | 8 A  | ピスフェノールル (本モポリマー)         | 6 9   | 112      | 7. 3           | 5.4  | 22.9                            | 3. 31  |  |  |
| _   | Ľ        | 8 B  |                           | ļ     | 101      | 1 >            | 3. 9 | 25.2                            | 3.65   |  |  |
|     | q        | 9 A  | EX7:/-NA (98ENN) 7        | 5. 3  | 94       | 7. 1           | 9 4  | 21.7                            | 4 09   |  |  |
| 82  |          | 9 B  | Ex7=1-42 ( 2EAM)          | "     | 87       | 1 >            | 6 8  | 16.5                            | 3. 17  |  |  |
|     | 10       | HA   | E27=1-4A (97E4A)-         | 7. 3  | 86       | 8. 5           | 9 2  | 32.7                            | 4 75   |  |  |
|     | Ľ        | 11 B | ピスフェノールFL ( 3モルN)         | "     | 104      | 1 >            | 8.3  | 29 3                            | 4.00   |  |  |
| 94  | 11       | 11 A | ピスフェノール人 (本モポリマー)         | 10.5  | 110      | > 7            | 9. 0 | 88.8                            | 8. 4.5 |  |  |
|     | 12       | 12A  | EX7±J-AA (90€AA0 ]        | 16.0  | 7 0      | 7. 7           | 6 7  | 76.8                            | 4 8    |  |  |

\*: MOF:  $(R_{40}-R_0) \cdot 10^4 / Mw$ 

【0083】 [実施例19] ビスフェノールAとビスフェノールFL (5モル%) の共重合体 (粘度平均分子量3.7万) をシオキソランに溶解してドーブを製作した (樹脂濃度20重量%)。このドーブを実施例4と同じ方法でキャストしてフィルムを製作した。このフィルムの残存溶媒量は0.9%であった。このようにして得られたポリカーボネートフィルムを160℃、170℃、180℃の各温度で1分間予備加熱をした後、縦一軸延伸を行い、位相差フィルムを得た。得られた位相差フィ

ルムの複屈折特性を測定した結果を表6に示した。

【0084】本発明のポリカーボネートフィルムは、延伸形成温度の変化によるレターデーションの変化量が小さいため、該フィルムのレターデーションのパラツキは小さく、例えば液晶表示装置に用いられる位相差フィルムとして良好に使用できる極めて均一な複屈折特性を有するフィルムである。

[0085]

【表6】

|              | 延伸胶形    | 延伸倍率 | リタデーション | 延伸成形温度の変化による  |
|--------------|---------|------|---------|---------------|
|              | 温度 (°C) |      | (n m)   | リタデーションの変化量   |
|              | 160     | 1. 3 | 480     |               |
| 実施例19        | 170     | 1. 3 | 300     | 16.5 nm/℃     |
|              | 180     | 1. 3 | 150     |               |
|              | 160     | 1. 3 | 800     |               |
| <b>比較例13</b> | 170     | 1. 3 | 420     | 33. 0 n m ∕°C |
|              | 180     | 1. 3 | 140     | _             |

【0086】 [比較例13] 実施例19で使用した共重合体を塩化メチレンに溶解してドープを製作した(樹脂濃度20重量%)。このトープを実施例4と同じ方法でキャストしてフィルムを製作した。このフィルムの残存溶媒量は2.5%であった。このようにして得られたボリカーボネートフィルムを使用し、実施例4と同様な方法で、位相差フィルムを製造した。得られた位相差フィルムの複屈折特性を測定した結果を表6に示した。

【0087】 [実施例20] 9, 9-ビス(4-ヒドロキシフェニル) フルオレンおよびビスフェノールーA

(モル比=25 $\angle$ 75)をピスフェノール成分とするポリカーポネート樹脂(粘度平均分子量5. $5 \times 10^4$ ) 15重量部を1,3-ジオキソラン85重量部に加えて、室温で10時間撹拌することにより、透明粘ちょうな溶液を得た。この溶液のドーブ粘度は30℃で4. $1 \times 10^3$  cpsであり高い溶液粘度を示した。この溶液を光路長1cmの石英セルに入れて求めたヘイズ値は0.4%であり極めて透明性が高かった。また、この溶液を1週間室温で放置しても、そのヘイズ値は0.5%であり、白濁現象やゲル化は認められなかった。

【0088】得られた溶液をドクターナイフを用いてステンレス基板上にキャストして、風速1m。砂の乾燥器の中で90℃で20分、さらに177℃で60分で乾燥して膜厚97 $\mu$ mの透明未延伸フイルムを得た。得られたフイルムの残留溶媒は0、33%であった。また、フイルムの光透過率は500nmの可視光で90、7%、ベイズ値は0、9%であり極めて透明性が高いものであった。また590nmの可視光で測定したリタデーション(Re)は<10nmであり、光学等方性が高いものであった。得られたフイルムの破断強度は7、1kg、mm²、破断伸度は95%、初期モジュラスは205kg、mm²であり極めて大大であった。

【0089】こうして得られた未延伸フイルムを202 ℃で20%・軸延伸して配向フイルムを得た。この延伸 フイルムのReは520nmであり所望の複屈折性を示 すフイルムを得た。この遅相軸は延伸方向と一致し、正 の複屈折性を示すことが示された。また、この複屈折斑 は<10nmであり、きわめて複屈折斑が小さかった。 また、このフイルムのTgは197、1℃であり、高い 耐熱性を示した。

【0090】「実施例21」9、9-ピス(4-ヒドロキシフェニル)フルオレンおよびビスフェノールーA(モル比=40、60)をビスフェノール成分とするホリカーボネート樹脂(粘度平均分子量5、7・10<sup>4</sup>)15重量部を1、3-ジオキソラン85重量部に加えて、室温で10時間撹拌することにより、透明粘ちょうな溶液を得た。この溶液のヘイス値は0、5%であり極めて透明性が高かった。また、この溶液を1週間室温で放置しても、そのヘイス値は変わらず、白濁現象やゲル化は認められなかった。

【0.0.9.1】得られた溶液をドクターナイフを用いてステンレス基板上にキャストして、風速  $1\,\mathrm{m}$ 、种の乾燥器の中で 9.0% で 2.0%、さらに 1.9.5%でも 0.0%で乾燥して膜厚  $9.7\,\mathrm{m}$  mの透明末延伸フイルムを得た。得られたフイルムの洗透過 幹は 9.0、3.%、八子ズ値は 0.5%であり稼めて透明性が高いものであった。また 1.2%であり稼めて透明性が高いものであった。また 1.2%であり稼めて透明性が高いものであった。得られたフイルムの破断強度は  $1.6\,\mathrm{kg}$ 、 $1.0\,\mathrm{mm}^2$ 、破断伸度は  $1.0\,\mathrm{mm}$  で  $1.0\,\mathrm{mm}$  、初期モジュラスは  $1.0\,\mathrm{mm}$  、  1.0\,\mathrm{mm}$  、  $1.0\,\mathrm{mm}$  、 $1.0\,\mathrm{mm}$  、

【0092】こうして得られた未延伸フイルムを220 でで25%一軸延伸して配向フイルムを得た。この延伸 フイルムのReは480nmであり所望の複屈折性を示すフイルムを得た。この遅相軸は延伸方向と一致し、正 の複屈折性を示すことが示された。また、この複屈折斑 は<10nmであり、きわめて複屈折斑が小さかった。 また、このフイルムの下昇は214、5℃であり、高い 耐熱性を示した。

【0093】 [実施例22] 1, 1ーピス(4ーヒドロ

キシフェニル)シクロヘキサンおよびピスフェノールーA (モル比=40, 60) をピスフェノール成分とするポリカーボネート樹脂 (粘度平均分子量3, 6、1  $0^4$ ) 20重量部を1, 3 -ジオキソラン80重量部に加えて、室温で10時間撹拌することにより、透明粘ちょうな溶液を得た。

【0094】この溶液粘度は、30℃で1、9・10<sup>3</sup> cpsであった。この溶液のヘイズ値は0、6℃であり極めて透明性が高かった。また、この溶液を1週間室温で放置しても、そのヘイズ値は変わらず、自濁現象やゲル化は認められなかった。得られた溶液をドクターナイフを用いてステンレス基板上にキャストして、風速1mでの乾燥器の中で90℃で20分、さらに147℃で60分で乾燥して膜厚102μmの透明未延伸フイルムを得た。得られたフイルムの残留溶媒は0、13%であった。また、フイルムの光透過率は91、0%、ヘイズ値は0、7%であり極めて透明性が高いものであった。またリタデーション(Re)は<10nmであり、光学等方性が高いものであった。

【0095】こうして得られた未延伸フイルムを171 実で延伸率15%一軸延伸して配向フイルムを得た。こ の延伸フイルムのRでは530nmであり所望の複屈折 性を示すフイルムを得た。また、この複屈折斑は<10 nmであり、きわめて複屈折斑が小さかった。また、このフイルムのTgは166、5℃であり、高い耐熱性を 示した。

【0.096】 [実施例23] 1、1-EZ (4-E ドロ キシフェニル) -3、 3、5-F リメチルシクロペキサ 、およびピスフェノールーA(モル比=57、43)を ピスフェノール成分とするボリカーボネート樹脂(粘度 平均分子量2、 $2+10^4$ ) 28重量部を1、3-ジ オッラン72重量部に加えて、50でで5時間加熱撹拌 することにより、透明粘ちょうな溶液を得た。この溶液のドープ粘度は30℃で3、 $2+10^3$  c p s であり高 い溶液粘度を示した。この溶液を光路長1 c mの石英セルに入れて求めたベイズ値は0、3%であり極めて透明性がかった。また、この溶液を1週間室温で放置しても、溶液粘度もベイズ値も変化しなかった。

【0.097】得られた溶液をドクターナイフを用いてステンレス基板上にキャストして、5.0℃で1.0分、9.0℃で1.0分間、1.2.0℃で1.0分間、1.6.0℃で6.0分間加熱乾燥して9.8 $\mu$ の透明玉延伸フイルムを得た。得られたフイルムの光透過率は5.0.0 nmの可視光で9.0%、八イス値は0.3%であり透明性は極めて高いものであった。また、5.9.0 nmの可視光で測定したリクデーション( $R.\epsilon$ )は<1.0 nmであり、光学等方性が高いものであった。得られたフイルムの破断強度は6.3 kg、 $mm^2$  、初期モシュラスは1.9.6 kg/m $m^2$  であり極めて丈夫であった。また、ガラス転移点(T.g)は2.0.7℃であり高い耐熱性を示した。

# 【図面の簡単な説明】

【図1】参考例1で製造したフイルムのガラス転移点(Tg')と残留溶媒濃度との関係を示す。

【符号の説明】

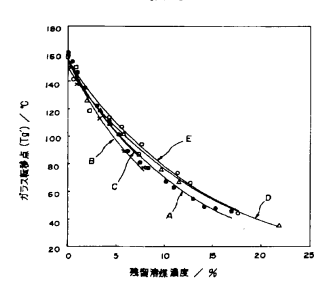
A 塩化メチレンを溶媒として使用した場合。

- B ジオキソランを溶媒として使用した場合。
- C 1, 2-ジクロロエタンを溶媒として使用した場

合。

- D ジオキサンを溶媒として使用した場合。
- E シクロヘキサンを溶媒として使用した場合。

【図1】



# フロントペーシの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 5 1 0 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

// B29L 7:00

C 0 8 L 69:00

G 0 2 F 1/1335

(72)発明者 新田 英昭

東京都日野市旭が丘4丁目3番2号 帝人株式会社東京研究センター内

(72)発明者 佐々木 毅

東京都日野市旭が丘4丁目3番2号 帝人 株式会社東京研究センター内